PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-040040

(43) Date of publication of application: 13.02.2001

(51)Int.CI.

C08F 36/06 A63B 37/00 A63B 37/04 C08F 4/68 C08F 8/42

(21)Application number: 11-217354

(71)Applicant: UBE IND LTD

(22)Date of filing:

30.07.1999

(72)Inventor: SUZUKI MICHINORI

MURAKAMI MASATO

ASANO YUKIHIKO

(54) POLYBUTADIENE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polybutadiene for solid golf balls that gives good ball-hit feeling with a large flying distance (carry) and high durability.

SOLUTION: Polybutadiene is crosslinked with co-crosslinking agent and an peroxide and the resultant crosslinked polybutadiene is used as a base rubber for a solid golf ball and this polybutadiene has the following characteristics: (1) the 1,2-ene content is 4-30 mole %, cis-1,4-ene content is 65-95 mole % and the trans-1,4-ene content is ≤5 mole %; (2) the ratio of the toluene solution viscosity (Tcp) to the Mooney viscosity at 100° C (ML1+4) is 3-6 (Tcp/ML1+4).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-40040 (P2001-40040A)

(43)公開日 平成13年2月13日(2001.2.13)

(51) Int.Cl. ⁷ C 0 8 F	36/06	識別記号	FI C08F 36	6/06	テーマコード(参考) 4J028
A 6 3 B	37/00 37/04		A63B 37	7/00 L 7/04	4 J 1 0 0
C08F	4/68 8/42		8	4/68 8/42 未請求 請求項の数 3	〇1. (全 10 頁)
(21)出願番号	 子	特顏平11-217354	(71)出願人	000000206	
(22)出願日		平成11年7月30日(1999.7.30)	(72)発明者	宇部興産株式会社 山口県宇部市西本町1丁 鈴木 通典 千葉県市原市五井南海岸	
			(72)発明者	産株式会社高分子研究所 村上 真人 千葉県市原市五井南海岸	内 8番の1 宇部興
			(72)発明者	産株式会社高分子研究所 浅野 之彦 千葉県市原市五井南海岸 産株式会社高分子研究所	:8番の1 宇部興
				AMERICAN PROPERTY & 1917 WILL	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリプタジエン

(57)【要約】

【課題】 打球感が良好で、飛距離が大きく、かつ耐久性が優れたソリッドゴルフボール用のポリブタジエンを 提供する。

【解決手段】 共架橋剤およびパーオキサイド類共に架橋成形されてソリッドゴルフボールのゴム質部分の基材ゴムとして用いられるポリブタジエンであって、下記の特性を有することを特徴とするポリブタジエン。ポリブタジエンの特性:

- (1) 1,2-の含有率が4~30モル%、シス-1,4 -の含有率が65~95モル%、及びトランス-1,4 -の含有率が5モル%以下。
- (2) トルエン溶液粘度 (T c p) と 1 0 0 ℃における ムーニー粘度 (M L 1+4) の比 (T c p / M L 1+4) が 3 ~ 6。

【特許請求の範囲】

【請求項1】共架橋剤およびパーオキサイド類共に架橋 成形されてソリッドゴルフボールのゴム質部分の基材ゴムとして用いられるポリブタジエンであって、下記の特性を有することを特徴とするポリブタジエン。

ポリブタジエンの特性: (1) ブタジエンモノマーユニットのうち、1,2 ー構造ユニットの含有率が $4\sim30$ モル%、シスー1,4 ー構造ユニットの含有率が $65\sim95$ モル%、及びトランスー1,4 ー構造ユニットの含有率が5 モル%以下。

(2) トルエン溶液粘度 (T c p) と100℃における ムーニー粘度 (M L 1+4) の比 (T c p/M L 1+4) が3 ~6。

【請求項2】該ポリブタジエンが錫化合物で変性されていることを特徴とする請求項1に記載のポリブタジエン。

【請求項3】該ポリブタジエンが、(A) 遷移金属化合物のメタロセン型錯体、及び(B) 非配位性アニオンとカチオンとのイオン性化合物及び/又はアルミノキサンから得られる触媒を用いて製造されたものであることを 20特徴とする請求項1~2に記載のポリブタジエン。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ソリッドゴルフボール 用ポリブタジエンに関するものであり、さらに詳しく は、飛距離が大きく、かつ耐久性が優れたソリッドゴル フボール用ポリブタジエンに関するものである。

[0002]

【従来の技術】ポリブタジエンは、いわゆるミクロ構造として、1,4-位での重合で生成した結合部分(1,4-構造)と1,2-位での重合で生成した結合部分(1,2-構造)とが分子鎖中に共存する。1,4-構造は、更にシス構造とトランス構造の二種に分けられる。一方、1,2-構造は、ビニル基を側鎖とする構造をとる。

【0003】重合触媒によって、上記のミクロ構造が異なったポリブタジエンが製造されることが知られており、それらの特性によって種々の用途に使用されている。特に、ハイシス構造に適度に1,2一構造を含みトランス構造が少ないミクロ構造を有し、且つ、分子のリニアリティ(線状性)の高いポリブタジエンは、耐摩耗性、耐発熱性、反発弾性の優れた特性を有する。リニアリティの指標としては、Tcp/ML1+4 が用いられる。Tcpは、濃厚溶液中での分子の絡合いの程度を示し、Tcp/ML1+4 が大きい程、分岐度は小さく線状性は大きい。

【0004】特開平9-291108号公報などで開示されているように、バナジウム金属化合物のメタロセン型錯体及び非配位性アニオンとカチオンとのイオン性化合物及び/又はアルミノキサンからなる重合触媒によ

り、ハイシス構造に適度に 1, 2 ー構造を含みトランス 構造が少ないミクロ構造を有し且つ分子のリニアリティ (線状性)の高いポリブタジエンが製造されることが、 本出願人により見出されている。このポリブタジエンは 優れた特性を有することから、耐衝撃性ポリスチレン樹 脂やタイヤなどへの応用が検討されている。

【0005】ソリッドゴルフボール用のゴム基材として、シス含量が97%以上のポリブタジエンゴムを錫化合物で変性したものを用いることが、特開平7-268132号公報に開示されている。しかしながら、従来のハイシスポリブタジエンに較べて、架橋密度において変わらない、さらに耐久性の改良が望まれるところがあった

[0006]

【発明が解決しようとする課題】上記のように、ソリッドゴルフボールのうち、ラウンド用のツーピースソリッドゴルフボールやスリーピースソリッドゴルフボールでは、飛距離と耐久性の向上が望まれ、練習場向けのワンピースソリッドゴルフボールでは特に耐久性の向上が望まれている。ゴルフボールの飛距離は、反発弾性の大きなポリブタジエンによるところが多い。しかし、ポリブタジエンの引張強度が弱いために、耐久性が劣るという欠点がある。

【0007】したがって、本発明は、打球感が良好で、 飛距離が大きく、かつ耐久性が優れたソリッドゴルフボ ール用のポリブタジエンを提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、共架橋剤およびパーオキサイド類共に架橋成形されてソリッドゴルフボールのゴム質部分の基材ゴムとして用いられるポリブタジエンであって、下記の特性を有することを特徴とするポリブタジエンに関する。

ポリブタジエンの特性:

(1) ブタジエンモノマーユニットのうち、1,2 ー構造ユニットの含有率が $4\sim3$ 0 モル%、シス-1,4 ー構造ユニットの含有率が65 \sim 95 モル%、及びトランス-1,4 ー構造ユニットの含有率が5モル%以下。

(2)トルエン溶液粘度(Tcp)と100℃における ムーニー粘度(ML1+4)の比(Tcp/ML1+4)が3 40 ~6。

【0009】また、本発明は、該ポリブタジエンが錫化合物で変性されていることを特徴とする上記の記載のポリブタジエンに関する。

【0010】また、本発明は、該ポリブタジエンが、

(A) 遷移金属化合物のメタロセン型錯体、及び(B) 非配位性アニオンとカチオンとのイオン性化合物及び/ 又はアルミノキサンから得られる触媒を用いて製造されたものであることを特徴とする上記のポリブタジエンに 関する。

50 [0011]

-2-

【発明の実施の形態】本発明で反応に用いられる原料のポリブタジエンは、1,2-構造含有率が $4\sim30\%$ 、好ましくは $5\sim25\%$ 、より好ましくは $7\sim15\%$ 、シスー1,4-構造含有率が $65\sim95\%$ 、好ましくは $70\sim90\%$ 、トランスー1,4-構造含有率が5%以下、好ましくは4.5%以下、特に好ましくは $0.5\sim4.0\%$ である。

【0012】 ミクロ構造が上記の範囲外であると、ポリマーの反応性(グラフト反応や架橋反応性など)が適当でなく、添加剤などに用いたときのゴム的性質が低下し、物性のバランスや外観などに影響を与え好ましくない。

【0013】また、ポリブタジエンのトルエン溶液粘度 (Tcp) と100 \mathbb{C} におけるムーニー粘度 (M $\mathbb{L}_{1+4})$ の比 (Tcp/ML_{1+4}) が3~6、好ましくは 3~5 である。

【0014】また、ポリブタジエンのトルエン溶液粘度 (Tcp)は、 $20\sim500$ が好ましく、 $30\sim300$ が特に好ましい。

【0015】本発明のポリブタジエンのムーニー粘度 (ML1+4) は、10~200が好ましく、25~100が特に好ましい。

【0016】本発明のポリブタジエンの分子量は、トルエン中30℃で測定した固有粘度 $[\eta]$ として、0.1 ~10が好ましく、0.1~3が特に好ましい。

【0017】また、本発明のポリブタジエンの分子量は、ポリスチレン換算の分子量として下記の範囲のものが好ましい。

数平均分子量(Mn): $0.2 \times 10^5 \sim 10 \times 10^5$ 、より好ましくは $0.5 \times 10^5 \sim 5 \times 10^5$ 重量平均分子量(Mw): $0.5 \times 10^5 \sim 20 \times 10^5$ 、より好ましくは $1 \times 10^5 \sim 10 \times 10^5$ また、本発明のポリブタジエンの分子量分布(Mw/Mn)は、好ましくは $1.5 \sim 3.5$ 、より好ましくは $1.6 \sim 3$ である。

【0018】錫化合物によるポリブタジエンの変性は、たとえば、重合後のゴム溶液に錫化合物を加え、加熱処理することによって行われる。

[0019]

【0020】上記ポリブタジエンの変性に用いる錫化合物としては、錫の塩化物、たとえばトリフェニル錫クロライド、ジフェニル錫ジクロライド、フェニル錫トリクロライドなどが挙げられ、これらはいずれも好適に使用される。

【0021】本発明のポリブタジエンは、例えば、

(A) 遷移金属化合物のメタロセン型錯体、及び(B) 非配位性アニオンとカチオンとのイオン性化合物及び/ 又はアルミノキサンから得られる触媒を用いて、ブタジ エンを重合させて製造できる。

【0022】あるいは、(A) 遷移金属化合物のメタロ 50 チルシリル、ジメチルメチレン、メチルフェニルメチレ

セン型錯体、(B) 非配位性アニオンとカチオンとのイオン性化合物、(C) 周期律表第 $1\sim3$ 族元素の有機金属化合物、及び、(D) 水から得られる触媒を用いたブタジエンを重合させて製造できる。

【0023】(A)成分の遷移金属化合物のメタロセン 型錯体としては、周期律表第4~8族遷移金属化合物の メタロセン型錯体が挙げられる。

【0024】例えば、チタン、ジルコニウムなどの周期 律表第4族遷移金属のメタロセン型錯体(例えば、Cp TiCl3など)、バナジウム、ニオブ、タンタルなど の周期律表第5族遷移金属のメタロセン型錯体、クロム などの第6族遷移金属メタロセン型錯体、コバルト、ニ ッケルなどの第8族遷移金属のメタロセン型錯体が挙げ

【0025】中でも、周期律表第5族遷移金属のメタロセン型錯体が好適に用いられる。

【0026】上記の周期律表第5族遷移金属化合物のメタロセン型錯体としては、

(1) RM・La、すなわち、シクロアルカジエニル の 基の配位子を有する酸化数+1の周期律表第5族遷移金 属化合物

(2) R_n MX_{2-n} ・La、すなわち、少なくとも 1 個のシクロアルカジエニル基の配位子を有する酸化数+ 2の周期律表第 5 族遷移金属化合物

- (3) Rn MX3-n La
- (4) RMX3 · La
- (5) RM (O) X₂ · La
- (6) $R_n M X_{3-n} (NR')$

などの一般式で表される化合物が挙げられる(式中、n 30 は1又は2、aは0,1又は2である)。

【0027】中でも、RM・La、Rn MX2-n・La、R2 M・La、RMX3・La、RM(O) X2・La などが好ましく挙げられる。

【0028】 Mは、周期律表第5族遷移金属化合物が好ましい。具体的にはバナジウム(V)、ニオブ(N b)、またはタンタル(Ta)であり、好ましい金属はバナジウムである。

【0029】Rはシクロペンタジエニル基、置換シクロペンタジエニル基、インデニル基、置換インデニル基、フルオレニル基又は置換フルオレニル基を示す。

【0030】置換シクロペンタジエニル基、置換インデニル基又は置換フルオレニル基における置換基としては、メチル、エチル、プロピル、iso一プロピル、nーブチル、isoーブチル、secーブチル、tーブチル、ヘキシルなどの直鎖状脂肪族炭化水素基または分岐状脂肪族炭化水素基、フェニル、トリル、ナフチル、ベンジルなど芳香族炭化水素基、トリメチルシリルなどのケイ素原子を含有する炭化水素基などが挙げられる。さらに、シクロペンタジエニル環がXの一部と互いにジメチルシリル、ジメチルメチル、メチルフェニルメチル

-3-

ン、ジフェニルメチレン、エチレン、置換エチレンなど の架橋基で結合されたものも含まれる。

【0031】置換シクロペンタジエニル基の具体例とし ては、メチルシクロペンタジエニル基、1,2-ジメチ ルシクロペンタジエニル基、1,3-ジメチルシクロペ ンタジエニル基、1,3-ジ(t-ブチル)シクロペン タジエニル基、1,2,3-トリメチルシクロペンタジ エニル基、1,2,3,4-テトラメチルシクロペンタ ジエニル基、ペンタメチルシクロペンタジエニル基、1 ーエチルー2、3、4、5ーテトラメチルシクロペンタ 10 ジエニル基などが挙げられる。

【0032】置換インデニル基の具体例としては、1, 2, 3-トリメチルインデニル基、ヘプタメチルインデ ニル基、1、2、4、5、6、7-ヘキサメチルインデ ニル基などが挙げられる。置換フルオレニル基の具体例 としては、メチルフルオレニル基などが挙げられる。以 上の中でも、Rとしてシクロペンタジエニル基、メチル シクロペンタジエニル基、ペンタメチルシクロペンタジ エニル基、インデニル基、1,2,3-トリメチルイン デニル基などが好ましい。

【0033】Xは水素、ハロゲン、炭素数1から20の 炭化水素基、アルコキシ基、又はアミノ基を示す。Xは 同じであっても、異なってもよい。

【0034】ハロゲンの具体例としては、フッ素原子、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。

【0035】炭素数1から20の炭化水素基の具体例と しては、メチル、ベンジル、トリメチルシリルメチルな どが好ましい。

【0036】アルコキシ基の具体例としては、メトキ が挙げられる。

【0037】アミノ基の具体例としては、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノ、ジイソプロピルアミノなどが挙げ られる。

【0038】以上の中でも、Xとしては、水素、フッ素 原子、塩素原子、臭素原子、メチル、エチル、ブチル、 メトキシ、エトキシ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ などが好ましい。

【0039】Lは、ルイス塩基であり、金属に配位でき るルイス塩基性の一般的な無機、有機化合物である。そ 40 の内、活性水素を有しない化合物が特に好ましい。具体 例としては、エーテル、エステル、ケトン、アミン、ホ スフィン、シリルオキシ化合物、オレフィン、ジエン、 芳香族化合物、アルキンなどが挙げられる。

【0040】NR'はイミド基であり、R'は炭素数1か ら25の炭化水素置換基である。R'の具体例として は、メチル、エチル、プロピル、isoープロピル、s e c ーブチル、t ーブチル、ヘキシル、オクチル、ネオ ペンチルなどの直鎖状脂肪族炭化水素基または分岐状脂 肪族炭化水素基、フェニル、トリル、ナフチル、ベンジ 50 ナジウムトリクロライド、1,3-ビス(トリメチルシ

ル、1-フェニルエチル、2-フェニル-2-プロピ ル、2,6-ジメチルフェニル、3,4-ジメチルフェ ニルなどの芳香族炭化水素基などが挙げられる。さらに トリメチルシリルなどのケイ素原子を含有する炭化水素

基も含まれる。

【0041】(A)周期律表第5族遷移金属化合物のメ タロセン型錯体としては、中でも、Mがバナジウムであ るバナジウム化合物が好ましい。例えば、RV・La、 RVX·La、R2 M·La、RMX2 ·La、RM X3 · La 、RM (O) X2 · La などが好ましく挙 げられる。特に、RV・La、RMX3・Laが好まし

【0042】RMX3・Laで示される具体的な化合物 としては、以下の(i)~(xvi)のものが挙げられ

【0043】(i) シクロペンタジエニルバナジウム トリクロライドが挙げられる。モノ置換シクロペンタジ エニルバナジウムトリクロライド、例えば、メチルシク ロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、エチルシ クロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、プロピ ルシクロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、イ ソプロピルシクロペンタジエニルバナジウムトリクロラ イド、tーブチルシクロペンタジエニルバナジウムトリ クロライド、(1, 1-ジメチルプロピル)シクロペン タジエニルバナジウムトリクロライド、(ベンジル)シ クロペンタジエニルバナジウムトリクロライドなどが挙 げられる。

【0044】(ii) 1,2-ジ置換シクロペンタジ エニルバナジウムトリクロライド、例えば、(1,2-シ、エトキシ、フェノキシ、プロポキシ、ブトキシなど 30 ジメチルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロラ イド、(1-エチル-2-メチルシクロペンタジエニ ル)バナジウムトリクロライド、(1-メチルー2-プ ロピルシクロペンタジエニル) バナジウムトリクロライ ド、(1-ブチル-2-メチルシクロペンタジエニル) バナジウムトリクロライド、(1-メチルー2-ビス (トリメチルシリル) メチルシクロペンタジエニル) バ ナジウムトリクロライド、1,2-ビス(トリメチルシ リル) シクロペンタジエニル) バナジウムトリクロライ ド、(1-メチル-2-フェニルシクロペンタジエニ ル)バナジウムトリクロライドなどが挙げられる。

> 【0045】(iia) 1,3-ジ置換シクロペンタ ジエニルバナジウムトリクロライド、例えば、(1,3 ージメチルシクロペンタジエニル) バナジウムトリクロ ライド、(1-エチル-3-メチルシクロペンタジエニ ル)バナジウムトリクロライド、(1-メチル-3-プ ロピルシクロペンタジエニル) バナジウムトリクロライ ド、(1-ブチル-3-メチルシクロペンタジエニル) バナジウムトリクロライド、(1-メチル-3-ビス (トリメチルシリル) メチルシクロペンタジエニル) バ

(5)

7

リル)シクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライド、(1-メチル-3-フェニルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0046】(iii) 1,2,3-トリ置換シクロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、例えば、(1,2,3-トリメチルシクロペンタジエニル)バナ

ジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0047】(iv) 1, 2, 4ートリ置換シクロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、例えば、

(1, 2, 4ートリメチルシクロペンタジエニル) バナ *10* ジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0048】 (v) テトラ置換シクロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、例えば、(1, 2, 3, 4ーテトラメチルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライド、(1, 2, 3, 4ーテトラフェニルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0049】 (vi) ペンタ置換シクロペンタジエニルバナジウムトリクロライド、例えば、(ペンタメチルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライド、(1,2,3,4ーテトラメチルー5ーフェニルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライド、(1ーメチルー2,3,4,5ーテトラフェニルシクロペンタジエニル)バナジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0050】(vii)インデニルバナジウムトリクロライドが挙げられる。(vii)置換インデニルバナジウムトリクロライドが挙げられる。(viii)置換インデニルバナジウムトリクロライド、例えば、(2ーメチルインデニル)バナジウムトリクロライド、(2ートリメチルシリルインデニル)バナジウムトリクロライドなどが挙げられる。

【0051】(ix) (i)~(viii)の化合物の塩素原子をアルコキシ基で置換したモノアルコキシド、ジアルコキシド、トリアルコキシドなどが挙げられる。例えば、シクロペンタジエニルバナジウムトリtーブトキサイド、シクロペンタジエニルバナジウムiープロポキサイド、シクロペンタジエニルバナジウムジメトキシクロライド、トリメチルシリルシクロペンタジエニルバナジウムジiープロポキシクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムジtーブトキシクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムiープロポキシジクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムiープロポキシジクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムtーブトキシジクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムtーブトキシジクロライド、シクロペンタジエニルバナジウムフェノキシジクロライドなどが挙げられる。

【0052】 (x) (i) \sim (ix) の塩素原子をメチル基で置換したメチル体が挙げられる。

【0053】 (xi) Rが炭化水素基、シリル基によ チル(テトラメチルー η^5 -シクロペって結合されたものが挙げられる。例えば、(t-ブチ ランオキソバナジウムクロライドなとルアミド)ジメチル(η^5 -シクロペンタジエニル)シ ド体、あるいはこれらの化合物の塩素ランバナジウムジクロライド、(t-ブチルアミド)ジ 50 置換したメチル体などが挙げられる。

メチル(トリメチルー η^5 ーシクロペンタジエニル)シランバナジウムジクロライド、(tーブチルアミド)ジメチル(テトラメチルー η^5 ーシクロペンタジエニル)シランバナジウムジクロライドなどが挙げられる。

【0054】 (x i i) (x i) の塩素原子をメチル 基で置換したメチル体が挙げられる。

【0055】(xiii)(xi)の塩素原子をアルコキシ基で置換したモノアルコキシ体、ジアルコキシ体が挙げられる。

【0056】 (xiv) (xiii)のモノクロル体をメチル基で置換した化合物が挙げられる。

【0057】 (x v) (i) ~ (v i i i) の塩素原 子をアミド基で置換したアミド体が挙げられる。例え ば、シクロペンタジエニルトリス(ジエチルアミド)バ ナジウム、シリルシクロペンタジエニルトリス(iープ ロピルアミド) バナジウム、シクロペンタジエニルトリ ス(nーオクチルアミド)バナジウム、シクロペンタジ エニルビス (ジエチルアミド) バナジウムクロライド、 (トリメチルシリルシクロペンタジエニル) ビス (i-プロピルアミド) バナジウムクロライド、(トリメチル シリルシクロペンタジエニル) ビス(n-オクチルアミ ド) バナジウムクロライド、シクロペンタジエニル(ジ エチルアミド) バナジウムジクロライド、シクロペンタ ジエニル (i-プロピルアミド) バナジウムジクロライ ド、シクロペンタジエニル (n-オクチルアミド) バナ ジウムジクロライド、(トリメチルシリルシクロペンタ ジエニル) トリス (ジエチルアミド) バナジウムなどが 挙げられる。

【0058】 (x v i) (x v) の塩素原子を、メチ の ル基で置換したメチル体が挙げられる。

【0059】RM(O) X2 で表される具体的な化合物としては、シクロペンタジエニルオキソバナジウムジクロライド、メチルシクロペンタジエニルオキソバナジウムジクロライド、ベンジルシクロペンタジエニルオキソバナジウムジクロライド、(1,3-ジメチルシクロペンタジエニル)オキソバナジウムジクロライド、(1ーブチル-3-メチルシクロペンタジエニル)オキソバナジウムジクロライド、(ペンタメチルシクロペンタジエニル)オキソバナジウムジクロライド、(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)オキソバナジウムジクロライドなどが挙げられる。上記の各化合物の塩素原子をメチル基で置換したメチル体も挙げられる。

【0060】 RとXが炭化水素基、シリル基によって結合されたものも含まれる。例えば、(t ーブチルアミド)ジメチル(η^5 ーシクロペンタジエニル)シランオキソバナジウムクロライド、(t ーブチルアミド)ジメチル(テトラメチルー η^5 ーシクロペンタジエニル)シランオキソバナジウムクロライドなどのアミドクロライド体、あるいはこれらの化合物の塩素原子をメチル基で関地したメチル体などが光ばられる

【0061】シクロペンタジエニルオキソバナジウムジメトキサイド、シクロペンタジエニルオキソバナジウムジi-プロポキサイド、シクロペンタジエニルオキソバナジウムジt-ブトキサイド、シクロペンタジエニルオキソバナジウムジフェノキサイド、シクロペンタジエニルオキソバナジウムメトキシクロライドなどが挙げられる。上記の各化合物の塩素原子をメチル基で置換したメチル体も挙げられる。

【0062】(シクロペンタジエニル)ビス(ジエチルアミド)オキソバナジウム、(シクロペンタジエニル)ビス(ジi-プロピルアミド)オキソバナジウム、(シクロペンタジエニル)ビス(ジn-オクチルアミド)オキソバナジウムなどが挙げられる。

【OO63】(B)成分のうち、非配位性アニオンとカ チオンとのイオン性化合物を構成する非配位性アニオン としては、例えば、テトラ(フェニル)ボレート、テト ラ (フルオロフェニル) ボレート、テトラキス (ジフル オロフェニル) ボレート、テトラキス (トリフルオロフ ェニル) ボレート、テトラキス (テトラフルオロフェニ ル) ボレート、テトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、テトラキス(3,5-ビストリフルオロメチ ルフェニル)ボレート、テトラキス(テトラフルオロメ チルフェニル) ボレート、テトラ (トリイル) ボレー ト、テトラ(キシリル)ボレート、トリフェニル(ペン タフルオロフェニル) ボレート、トリス(ペンタフルオ ロフェニル) (フェニル) ボレート、トリデカハイドラ イドー7、8ージカルバウンデカボレート、テトラフル オロボレート、ヘキサフルオロホスフェートなどが挙げ られる。

【0064】一方、カチオンとしては、カルボニウムカチオン、オキソニウムカチオン、アンモニウムカチオン、ホスホニウムカチオン、シクロヘプチルトリエニルカチオン、遷移金属を有するフェロセニウムカチオンなどを挙げることができる。

【0065】カルボニウムカチオンの具体例としては、トリフェニルカルボニウムカチオン、トリ置換フェニルカルボニウムカチオンなどの三置換カルボニウムカチオンを挙げることができる。トリ置換フェニルカルボニウムカチオンの具体例としては、トリ(メチルフェニル)カルボニウムカチオンを挙げることができる。

【0066】アンモニウムカチオンの具体例としては、トリメチルアンモニウムカチオン、トリエチルアンモニウムカチオン、トリプロピルアンモニウムカチオン、トリブチルアンモニウムカチオン、トリアチルアンモニウムカチオンなどのトリアルキルアンモニウムカチオン、N,Nージエチルアニリニウムカチオン、N,N-2、4,6-ペンタメチルアニリニウムカチオン、ジ(i-プロピル)

アンモニウムカチオン、ジシクロヘキシルアンモニウム カチオンなどのジアルキルアンモニウムカチオンを挙げ ることができる。

【0067】ホスホニウムカチオンの具体例としては、トリフェニルホスホニウムカチオン、トリ(メチルフェニル)ホスホニウムカチオン、トリ(ジメチルフェニル)ホスホニウムカチオンなどのトリアリールホスホニウムカチオンを挙げることができる。

【0068】該イオン性化合物は、上記で例示した非配 10 位性アニオン及びカチオンの中から、それぞれ任意に選択して組み合わせたものを好ましく用いることができる【0069】中でも、イオン性化合物としては、トリフェニルカルボニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリフェニルカルボニウムテトラキス(フルオロフェニル)ボレート、N, Nージメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、1,1'ージメチルフェロセニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレートなどが好ましい。イオン性化合物を単独で用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0070】また、(B)成分として、アルモキサンを用いてもよい。アルモキサンとしては、有機アルミニウム化合物と縮合剤とを接触させることによって得られるものであって、一般式(-AI(R')0-) n で示される鎖状アルミノキサン、あるいは環状アルミノキサンが挙げられる。(R' は炭素数1~10の炭化水素基であり、一部ハロゲン原子及び/又はアルコキシ基で置換されたものも含む。nは重合度であり、5以上、好ましくは10以上である)。R'として、はメチル、エチル、プロピル、イソブチル基が挙げられるが、メチル基が好ましい。アルミノキサンの原料として用いられる有機アルミニウム化合物としては、例えば、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウム及びその混合物などが挙げられる。

【0071】トリメチルアルミニウムとトリブチルアルミニウムの混合物を原料として用いたアルモキサンを好適に用いることができる。

【0072】また、縮合剤としては、典型的なものとして水が挙げられるが、この他に該トリアルキルアルミニウムが縮合反応する任意のもの、例えば無機物などの吸着水やジオールなどが挙げられる。

【0073】(A)成分及び(B)成分に、さらに

(C) 成分として周期律表第1~3族元素の有機金属化合物を組合せて共役ジエンの重合を行ってもよい。

(C)成分の添加により重合活性が増大する効果がある。周期律表第1~3族元素の有機金属化合物としては、有機アルミニウム化合物、有機リチウム化合物、有機マグネシウム化合物、有機亜鉛化合物、有機ホウ素化50 合物などが挙げられる。

【0074】具体的な化合物としては、メチルリチウム、ブチルリチウム、フェニルリチウム、ベンジルリチウム、ネオペンチルリチウム、トリメチルシリルメチルリチウム、ビストリメチルシリルメチルリチウム、ジブチルマグネシウム、ジへキシルマグネシウム、ジエチル亜鉛、ジメチル亜鉛、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリイシルアルミニウム、トリデシルアルミニウム、トリアシルアルミニウム、トリデシルアルミニウム、トリアシルアルミニウム、トリアシルアルミニウム、トリフッ化ホウ素、トリフェニルホウ素などを挙げられる。

【0075】さらに、エチルマグネシウムクロライド、ブチルマグネシウムクロライド、ジメチルアルミニウムクロライド、ジエチルアルミニウムクロライド、セスキエチルアルミニウムクロライド、エチルアルミニウムジクロライドのような有機金属ハロゲン化合物、ジエチルアルミニウムハイドライド、セスキエチルアルミニウムハイドライドのような水素化有機金属化合物も含まれる。また有機金属化合物は、二種類以上併用できる。

【0076】上記の触媒各成分の組合せとして、(A) 成分としてシクロペンタジエニルバナジウムトリクロラ 20 イド(CpVCl3)などのRMX3、あるいは、シクロペンタジエニルオキソバナジウムジクロライド(CpV(O)Cl2)などのRM(O)X2、(B)成分としてトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、(C)成分としてトリエチルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウムの組合せが好ましく用いられる。

【0077】また、(B)成分としてイオン性化合物を用いる場合は、(C)成分として上記のアルモキサンを組み合わせて使用してもよい。

【0078】各触媒成分の配合割合は、各種条件及び組合せにより異なるが、(A)成分のメタロセン型錯体と(B)成分のアルミノキサンのモル比は、好ましくは $1:1\sim1:100000$ 、より好ましくは $1:10\sim1:10000$ である。

【0079】(A)成分のメタロセン型錯体と(B)成分のイオン性化合物とのモル比は、好ましくは1:0. $1\sim1:10$ である。

【0080】(A)成分のメタロセン型錯体と(C)成分の有機金属化合物とのモル比は、好ましくは1:0.1~1:10000である。

【0081】触媒成分の添加順序は、特に、制限はないが、例えば次の順序で行うことができる。

①重合すべきブタジエンモノマーと(B)成分との接触 混合物に(A)成分を添加する。

②重合すべきブタジエンモノマーと(B)成分及び(C)成分を任意の順序で添加した接触混合物に(A)成分を添加する。

③重合すべきブタジエンモノマーと(C)成分の接触混合物に(B)成分、次いで(A)成分を添加する。

12

【0082】また、本発明においては、触媒系として更に、(D)成分として水を添加することが好ましい。(C)成分の有機アルミニウム化合物と(D)成分の水とのモル比(C) \angle (D)は、好ましくは $0.66\sim5$ であり、より好ましくは $0.7\sim1.5$ である。

【0083】触媒成分の添加順序は、特に、制限はないが、例えば次の順序で行うことができる。

①重合すべき共役ジエン化合物モノマー又はモノマーと 溶媒の混合物に(D)成分を添加し、(C)成分を添加 10 した後、(A)成分と(B)成分を任意の順序で添加す る。

②重合すべき共役ジエン化合物モノマー又はモノマーと 溶媒の混合物に(D)成分と(C)成分を添加した後、 (A)成分と(B)成分を任意の順序で添加する。

【0084】また重合時に、必要に応じて水素を共存させることができる。

【0086】ここで重合すべきブタジエンモノマーとは、全量であっても一部であってもよい。モノマーの一部の場合は、上記の接触混合物を残部のモノマーあるいは残部のモノマー溶液と混合することができる。

【0087】ブタジエンモノマー以外にイソプレン、
1,3ーペンタジエン、2ーエチルー1,3ー ブタジエ
ン、2,3ージメチルブタジエン、2ーメチルペンタジ
エン、4ーメチルペンタジエン、2,4ーヘキサジエン
30 などの共役ジエン、エチレン、プロピレン、ブテンー
1、ブテンー2、イソブテン、ペンテンー1、4ーメチ
ルペンテンー1、ヘキセンー1、オクテンー1等の非環
状モノオレフィン、シクロペンテン、シクロヘキセン、
ノルボルネン等の環状モノオレフィン、及び/又はスチ
レンやαーメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物、ジ
シクロペンタジエン、5ーエチリデンー2ーノルボルネ
ン、1,5ーヘキサジエン等の非共役ジオレフィン等を
少量含んでいてもよい。

【0088】重合方法は、特に制限はなく、溶液重合、 又は、1,3ーブタジエンそのものを重合溶媒として用 いる塊状重合などを適用できる。トルエン、ベンゼン、 キシレン等の芳香族系炭化水素、nーヘキサン、ブタ ン、ヘプタン、ペンタン等の脂肪族炭化水素、シクロペ ンタン、シクロヘキサン等の脂環式炭化水素、1ーブテ ン、2ーブテン等のオレフィン系炭化水素、ミネラルス ピリット、ソルベントナフサ、ケロシン等の炭化水素系 溶媒や、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素系溶媒等 が挙げられる。

【0089】本発明においては、上記の触媒を所定の温 50 度で予備重合を行うことが好ましい。予備重合は、気相

法、スラリー法、塊状法などで行うことができる。予備 重合において得られた固体は分離してから本重合に用い る、あるいは、分離せずに本重合を続けて行うことがで きる。

【0090】重合温度は-100~200℃の範囲が好ましく、-50~120℃の範囲が特に好ましい。重合時間は2分~12時間の範囲が好ましく、5分~6時間の範囲が特に好ましい。

【0091】上記のポリブタジエンは錫化合物で変性することが好ましい。すなわち、ポリブタジエンを50~ 1080℃にして、錫化合物を加えて30~60分間攪拌する。最後に酸化防止剤(2,6-t-ブチル-p-クレゾール)を添加した後、スチームを吹き込んで凝固させ、乾燥することによって、所望とする錫化合物で変性されたポリブタジエンが得られる。

【0092】錫化合物で変性されたポリブタジエンは、シス1,4結合を40%以上、特に80%以上含有することが、高反撥性能を得る面から好ましく、また、ムーニー粘度はML1+4(100°C)=10~200、特に25~100が好ましい。

【0093】また、ポリブタジエンに結合する錫の量は、重量基準でポリブタジエン中 $100\sim5000$ ppm程度であることが好ましく、100 ppmより少ない場合は変性効果が少なく、5000 ppmより多くなるとゲル分が生じやすくなる。

【0094】ゴム組成物における基材ゴムとしては、上記の錫化合物で変性されたポリブタジエンに、一般的な未変性のポリブタジエン、スチレンブタジエンゴム(SBR)、天然ゴム、合成ポリイソプレンゴム、エチレンプロピレンジエンゴム(EPDM)などを適宜ブレンド 30(混合)して用いることができるが、基材ゴムの50重量%以上が上記の錫化合物で変性されたポリブタジエンゴムであることが好ましい。

【0095】ゴム組成物に配合される共架橋剤は、 α , β -エチレン性不飽和カルボン酸の1 価または2 価の金属塩であることが好ましく、その具体例としては、たとえばジアクリル酸亜鉛、塩基性メタクリル酸亜鉛、ジメタクリル酸亜鉛などが挙げられる。これらの α , β -エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩は、そのままで基材ゴムなどと混合する通常の方法以外に、あらかじめ酸化 40 亜鉛などの金属酸化物を練り混んだゴム組成物中にアクリル酸、メタクリル酸などの α , β -エチレン性不飽和カルボン酸を添加し練り混んでゴム組成物中で α , β -エチレン性不飽和カルボン酸と金属酸化物とを反応させて、 α , β -エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩としたものであってもよい。

【0096】上記共架橋剤の配合量は、特に限定されることはないが、通常は基材ゴム100重量部に対して10~70重量部であることが好ましい。共架橋剤の配合量が上記範囲より少ない場合は、架橋が充分に進行せ

14

ず、その結果、反撥性能が低下して、飛距離が小さくなり、耐久性も悪くなる。また、共架橋剤の配合量が上記 範囲より多くなると、コンプレッションが大きくなりす ぎるため打球感が悪くなる。

【0097】本発明において、ゴム質部分を構成することになるゴム組成物には、上記の共架橋剤以外にも、パーオキサイド類が必須成分として配合される。

【0098】このパーオキサイド類は、ゴムおよび共架橋剤の架橋、グラフト、重合などの開始剤として作用する。このパーオキサイド類の好適な具体例としては、たとえばジクミルパーオキサイド、1,1-ビス(t-ブチルパーオキシ)3,3,5-トリメチルシクロヘキサンなどが挙げられる。

【0099】このパーオキサイド類の配合量は、基材ゴム100重量部に対して0.2~5重量部が好ましい。ハーオキサイド類の配合量が上記範囲より少ない場合は、架橋などを充分に進行させることができず、その結果、反撥性能が低下して、飛距離が小さくなり、耐久性も悪くなる。また、パーオキサイド類の配合量が上記範囲より多くなると、オーバーキュアー(過架橋)となって脆くなるため、耐久性が悪くなる。

【0100】上記ゴム組成物には、共架橋剤がジアクリル酸亜鉛やジメタクリル酸亜鉛の場合に架橋助剤としても作用する酸化亜鉛を配合してもよいし、さらに必要に応じて、硫酸バリウムなどの充填剤、酸化防止剤、ステアリン酸亜鉛などの添加剤などを配合しても良い。

[0101]

【実施例】

【0102】ミクロ構造は、赤外吸収スペクトル分析によって行った。シス740cm⁻¹、トランス967cm⁻¹、ビニル910cm⁻¹の吸収強度比からミクロ構造を算出した。

【0103】 [η] は、トルエン溶液で30℃の温度で測定した。ムーニー粘度(ML_{1+4})は、JIS K6300に準拠して測定した。トルエン溶液粘度(Tcp)は、ポリマー2.28gをトルエン50mlに溶解した後、標準液として粘度計校正用標準液(JIS Z8809)を用い、キャノンフェンスケ粘度計No.400を使用して、25℃で測定した。錫の結合量は ICPで測定した。

(0 【0104】ゴルフボールの打球評価は、重量、コンプレッション(PGA表示)、ボール初速、飛距離(キャリー)およびハンマリング耐久性を測定した。

ボール初速:ツルーテンパー社製スイングロボットにウッド1番クラブを取り付け、ボールをヘッドスピード45m/秒で打撃し、その時のボール初速(m/秒)を測定する。

飛距離(キャリー):ツルーテンパー社製スイングロボットにウッド1番クラブを取り付け、ボールをヘッドスピード45m/秒で打撃した時のボールの落下点までの50 距離(ヤード)を測定する。

ハンマリング耐久性:ボールを45m/秒の速度で衝突 板に繰り返し衝突させ、ボールが破壊するまでの衝突回 数を調べ、比較例2のボールが破壊するまでの回数を1 00とした指数で示す。

[0105]

【実施例1】 (ポリブタジエンの製造) 内容量2Lのオ ートクレーブの内部を窒素置換し、ブタジエン400m Lを仕込んで攪拌する。次いで、20℃、1気圧換算で 200 c c の水素を積算マスフロメーターで計量して注 入した。次いで、トリエチルアルミニウム (TEA) 1 10 mol/Lのトルエン溶液、シクロペンタジエニルバナ ジウムトリクロライド (CpVCl3) 5mmol/L のトルエン溶液、トリフェニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート (Pha CB (C 6 F5) 4) 2. 5 mm o l / Lのトルエン溶液をそれ ぞれ表1に示す量だけ加え、重合温度40℃で30分間 重合を行った。重合後、2,6-ジーt-ブチルーp-クレゾールを含有するエタノールを注入して反応を停止 させた後、溶媒を蒸発させ乾燥した。表2~4に重合結 果を示した。

[0106]

【表1】

実施例	TEA	CpVCl ₃	$Ph_3CB(C_6F_6)_4$
No.	mmol	mmol	mmol
1	0.2	0.004	0.004

[0107]

【表2】

実施例	収量	重合活性	
No.	E	g/mmol.V.h	
1	60.2	30,100	

[0108]

【表3】

実施例	[ŋ]	ミクロ構造(%)		
No.		シス	トランス	1,2-
1	2.3	88	0.7	11.3

[0109]

【表4】

実施例	ML ₁₊₄	Тср	Tcp/ML ₁₊₄
No.			
1	33.9	144	4.3

【0110】(錫変性ポリブタジエンの製造)上記のポ リブタジエン(100g)を含む重合混合物溶液を60 °C、トリフェニル錫クロライドを 0.4g投入した。 30分撹拌後、酸化防止剤(2,6-t-ブチルーp-クレゾール) 1%溶液を添加した後、スチームを吹き込 んで凝固し、乾燥させた。得られた錫変性ポリブタジエ 50 【0117】 16

ンは、錫含量が360ppmであった。

【0111】(ゴルフボールの作製)つぎに、上記錫変 性ポリブタジエンを用い、該ポリブタジエンを表5に示 す配合でジアクリル酸亜鉛、酸化亜鉛、ジクミルパーオ キサイドおよび酸化防止剤とロールで混練し、得られた ゴム組成物を150℃で30分間加圧架橋成形して、直 径38.5mmのコアーを得た。

[0112]

【表5】

	重量部
ポリブタジエン	100
ジアクリル酸亜鉛	25
酸化亜鉛	22
ジクミルパーオキサイド	1.8
酸化防止剤 1)	0.5

1) ヨシノックス425(吉富製薬製)

[0113]

【実施例2】実施例1で得られたツーピースソリッドゴ ルフボールについて、その重量、コンプレッション(P G A表示)、ボール初速、飛距離およびハンマリング耐 久性を測定した。その結果を表6に示す。

[0114]

【比較例1】実施例1のポリブタジエンを錫変性なし で、そのまま表5に示す配合処方でコア部を作製した。 実施例2と同じようにゴルフボールの評価した。その結 果を表6に示す。

[0115]

【比較例2】実施例1のポリブタジエンの代わりに、宇 部興産製のポリブタジエン(UBEPOL-BR15 O、ML1+4; 43. ミクロ構造; cis 98%、trans 1%、vinyl1%)を錫変性なしで、そのまま表5に示 す配合処方でコア部を作製した。実施例2と同じように ゴルフボールの評価した。その結果を表6に示す。

[0116]

【表6】

	実施例2	比較例2	比較例3
ポリブタジエン	実施例1	実施例1	BR150 ²⁾
	錫変性	無変性	無変性
重量(g)	45.5	45.5	45.5
コンプレッション (PGA)	90	89	90
ボール初速 (m/sec)	66.6	65.4	65.6
飛距離 (ヤード)	241	238	227
ハンマリング 耐久性(指数)	140	109	100

BR150²⁾ (宇部興産製)

40

【発明の効果】本発明のポリブタジエンは、従来のハイシスポリブタジエンよりも、ビニル含量が比較的多く、架橋密度が高くなりやすい、また、反応性が高いので、変性の際、変性率が高くなる。さらに、リニアリティーが高いので、基本的には、引張強度も高くなる。もちろ

んシス含量が十分高いので、反発弾性にも優れるポリブ タジエンである。その錫変性物は、打球感が良好で、飛 距離が大きく、かつ耐久性が優れたゴルフボール用ポリ ブタジエンを提供する。

18

フロントページの続き

F ターム(参考) 4J028 AA01A AB00A AB01A AC01A AC10A AC20A AC28A AC29A AC31A AC39A AC41A AC42A AC44A AC45A AC46A AC47A AC48A BA00A BA01B BA02B BA03B BB00A BB01B BB02B BC01B BC05B BC06B BC09B BC12B BC13B BC15B BC16B BC17B BC19B BC25B BC40B CA17B EB13 EC01 FA01 FA02 GA04 GA11 GA26 4J100 AS02P CA01 CA14 CA15 CA16 CA31 DA09 FA10 HA53

HC29 HC36 HC85 JA57